#### (12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

10/5336973697

#### (19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international

(43) Date de la publication internationale 27 mai 2004 (27.05.2004)



## 

(10) Numéro de publication internationale WO 2004/043956 A1

- (51) Classification internationale des brevets<sup>7</sup>: C07D 471/04, A61K 31/505
- (21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR2003/003274

(22) Date de dépôt international:

4 novembre 2003 (04.11.2003)

(25) Langue de dépôt :

français

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité:

02/13804 5 novembre 2002 (05.11.2002)

- (71) Déposant (pour tous les États désignés sauf US): LES LABORATOIRES SERVIER [FR/FR]; 12, place de la Défense, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).
- (72) Inventeurs; et
- (75) Inventeurs/Déposants (pour US seulement): RAULT, Sylvain [FR/FR]; Route de Saint-Pierre sur Dives, F-14370 Moult (FR). LANCELOT, Jean-Charles [FR/FR]; Tour en Bessin RN 13, F-14400 Caen (FR). KOPP, Marina [FR/FR]; 42, rue de Lebissey, F-14000 Caen (FR). CAIGNARD, Daniel-Henri [FR/FR]; 22, avenue de la République, F-78230 Le Pecq (FR). PFEIFFER, Buno [FR/FR]; 47, rue Ernest Renan, F-95320 Saint Leu la Forêt (FR). RENARD, Pierre [FR/FR]; 3, avenue du Parc, F-78150 Le Chesnay (FR).

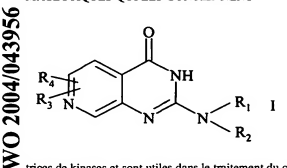
- (74) Représentant commun : LES LABORATOIRES SERVIER; 12, place de la Défense, F-92415 Courbevoie Cedex (FR).
- (81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) États désignés (régional): brevet ARIPO (BW, GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée:

- avec rapport de recherche internationale
- avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

- (54) Title: PYRIDOPYRIMIDINONE COMPOUNDS, METHOD FOR PRODUCTION THEREOF AND MEDICAMENTS COMPRISING THE SAME
- (54) Titre: COMPOSES PYRIDOPYRIMIDINONE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHAR-MACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT



- (57) Abstract: Compounds of formula (I), where: R1, R2, R3, R4 are as defined in the description, the enantiomers, diastereomers, tautomers and addition salts thereof with a pharmaceutically-acceptable acid or base. Said compounds have kinase modulating properties and are useful in the treatment of cancer, diabetes, obesity etc.
- (57) Abrégé: Composés de la formule (I) dans laquelle: R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, sont définis dans la description, leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable. Ces composés ont des propriétés modula-

trices de kinases et sont utiles dans le traitement du cancer, du diabète, de l'obésité, etc.



WO 2004/043956 PCT/FR2003/003274

COMPOSES PYRIDOPYRIMIDINONE, LEUR PROCEDE DE PREPARATION ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT

La présente invention concerne de nouveaux dérivés pyridopyrimidinone, leur procédé de préparation et les compositions pharmaceutiques qui les contiennent.

Les composés de l'invention sont nouveaux et présentent d'intéressantes propriétés modulatrices d'un panel de kinases ce qui les rend utiles dans le traitement de nombreux types d'affections parmi lesquelles on peut citer à titre non limitatif: cancer, arthrose, diabète, obésité, hypertension etc. Ils sont en outre totalement atoxiques. Par ailleurs, à notre connaissance, cette famille de composés est totalement originale et l'activité que nous lui avons découverte n'a pas été mentionnée pour des dérivés structuralement proches.

Plus particulièrement la présente invention concerne les composés de formule (I):

$$\begin{array}{c|c}
R_4 & & NH \\
R_3 & N & & R_1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & & \\
R_2 & & \\
\end{array}$$

dans laquelle:

5

10

20

- 15 ➤ R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou forment ensemble avec l'atome d'azote qui les porte un hétérocycle,
  - ➤ R<sub>3</sub> représente un atome d'halogène, un groupement alkoxy, un groupement aryle éventuellement substitué, ou un groupement NR'<sub>1</sub>R'<sub>2</sub> avec R'<sub>1</sub> et R'<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentant un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou formant ensemble avec l'atome d'azote qui les porte un hétérocycle,

> R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement N R"<sub>1</sub> R"<sub>2</sub> avec R"<sub>1</sub> et R"<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentant un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou formant ensemble avec l'atome d'azote qui les porte un hétérocycle,

leur énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable,

#### étant entendu que :

5

10

15

20

- le terme alkyle désigne une chaîne hydrocarbonée, linéaire ou ramifiée, comprenant de 1 à 8 atomes de carbone,
- le terme alkoxy désigne un groupement alkyle oxy dont la chaîne alkyle, linéaire ou ramifiée, contient de 1 à 8 atomes de carbone,
  - le terme aryle désigne un groupement phényle ou naphthyle,
  - le terme hétérocycle désigne un système mono ou bicyclique, comprenant de 5 à 11 atomes de carbone, et pouvant contenir outre l'atome d'azote auquel sont liés R<sub>1</sub> R<sub>2</sub>, R'<sub>1</sub> R'<sub>2</sub>, ou R"<sub>1</sub> R"<sub>2</sub> un ou deux autres hétéroatomes choisis parmi oxygène, soufre et azote, ce système hétérocyclique pouvant être substitué par un, deux, ou trois groupements alkyle,
  - le terme substitué affectant le groupement aryle signifie que les groupements phényle ou naphthyle sont substitués par un, deux, ou trois groupements, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène, les groupements alkyle, alkoxy, polyhalogénoalkyle, et hydroxy, étant entendu que par polyhalogénoalkyle on entend une chaîne carbonée, linéaire ou ramifiée, contenant de 1 à 3 atomes de carbone et de 1 à 7 atomes d'halogène.

Parmi les acides pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif, les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique, phosphorique, acétique, trifluoroacétique, lactique, pyruvique, malonique, succinique, glutarique, fumarique, tartrique, maléïque, citrique, ascorbique, méthane sulfonique, camphorique etc....

15

Parmi les bases pharmaceutiquement acceptables on peut citer à titre non limitatif l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium, la triéthylamine, etc....

Un aspect avantageux de l'invention concerne les composés de formule (I') :

$$R_4$$
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $N$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_3$ 

leurs énantiomères, diastéréoisomères tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Un autre aspect avantageux de l'invention concerne les composés pour lesquels NR<sub>1</sub>R<sub>2</sub> représente un groupement NH<sub>2</sub>, un groupement di *n*-propylamine ou encore un groupement morpholine, leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

Des composés préférés de l'invention sont ceux pour lesquels R<sub>3</sub> représente un groupement 3,4-diméthoxyphényle, 3,5-diméthylmorpholine, thiomorpholine, azépine, perhydroquinoline, ou pyrrolidine, ou un atome de chlore, leur énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.

Un autre aspect avantageux de l'invention concerne les dérivés pour lesquels R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement morpholine, ou azépine, leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Parmi les composés préférés de l'invention, on peut citer :

la 2-(dipropylamino)-8-(4-thiomorpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

20

la 8-(1-azocanyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 8-((4a $\alpha$ ,8a $\alpha$ )-octahydro-1(2H)-quinolinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8-(( $4a\beta$ , $8a\alpha$ )-octahydro-1(2H)-quinolinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 6,8-di(1-azépanyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 8-(1-azépanyl)-2-(dipropylamino)-6-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 8-(1-azépanyl)-2,6-di(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 2-amino-8-[(3 $\alpha$ ,5 $\beta$ )-3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 2-amino-8-[ $(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 8-[ $(3\alpha,5\beta)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8- $[(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8-[ $(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]-2-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 2-amino-8-(1-azépanyl)-6-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 8-chloro-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 2-(dipropylamino)-8-(1-pyrrolidinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, et la 8-(3,4-diméthoxyphényl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

leurs tautomères et leurs sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

L'invention concerne également le procédé de préparation des composés de formule (I) caractérisé en ce que l'on utilise comme produit de départ les composés de formule (II) :

$$R_4$$
 $R_3$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 

25 dans laquelle:

 $R_3$  et  $R_4$  ont la même définition que dans la formule (I), que l'on condense avec un dérivé de formule (III) :

- 5 -

$$S = C = N - C (O) OR_{20}$$
 (III)

avec  $R_{20}$  représentant un groupement alkyle ou arylalkyle, pour conduire à un dérivé de formule (IV):

$$R_4$$
 $R_3$ 
 $NHC- NH COOR_{20}$ 
 $(IV)$ 

5 dans laquelle:

R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>20</sub> ont la même signification que précédemment, dérivé de formule (IV), qui se condense en présence d'un sel métallique avec l'amine (V):

$$HN R_1 R_2$$
 (V)

dans laquelle:

- 10 R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub> ont la même signification que dans la formule (I), pour conduire à un composé de formule (I),
  - qui peut-être, le cas échéant, purifié selon une technique classique de purification,
  - dont on sépare, le cas échéant, les stéréoisomères selon une technique classique de séparation,
- que l'on transforme, si l'on le souhaite, en ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable,

étant entendu:

20

25

- qu'à tout moment jugé opportun au cours du procédé précédemment décrit, le ou les groupements, amino, alkylamino des réactifs de départ (II) peuvent être protégés puis, après condensation, déprotégés pour les besoins de la synthèse,
- que les réactifs (II), sont décrits dans la littérature ou sont préparés par des modes opératoires connus, décrits dans la littérature.

Les composés de l'invention ont été étudiés sur un ensemble Kinases sur lesquelles ils ont montré une excellente activité. Cette activité est généralement sélective pour un type de Kinase considérée, type qui varie en fonction de la structure du produit de formule (I).

En fonction du type de Kinase sur laquelle le composé de l'invention est actif, on peut en attendre une excellente activité dans divers types de cancers, dans les troubles du

10

15

20

25

-6-

métabolisme et plus particulièrement dans le traitement ou la prophylaxie des hyperglycémies, dyslipidémies, telles que hypercholestérolémie, hyperlipidémie et également dans le traitement des diabètes non insulino dépendants de type II, de l'obésité, des complications diabétiques en particulier au niveau cardiovasculaire, ou encore dans des troubles inflammatoires tels que l'arthrose, ou enfin dans des troubles cardiovasculaires non associés au diabète comme l'hypertension artérielle. Le fait par ailleurs que les composés de l'invention soient totalement atoxiques leur confère un indéniable intérêt en thérapeutique.

La présente invention a également pour objet les compositions pharmaceutiques renfermant comme principe actif au moins un composé de formule (I) seul ou en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes non toxiques, pharmaceutiquement acceptables.

Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus particulièrement celles qui conviennent pour l'administration orale, parentérale, nasale, les comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les tablettes, les suppositoires, les crèmes, pommades, gels dermiques, etc...

La posologie varie selon l'âge et le poids du patient, la nature et la sévérité de l'affection ainsi que la voie d'administration. Celle-ci peut-être orale, nasale, rectale ou parentérale. D'une manière générale, la posologie unitaire s'échelonne entre 0,01 et 500 mg pour un traitement en 1 à 3 prises par 24 heures.

Les exemples suivants illustrent l'invention et ne la limitent en aucune façon. Les structures des composés décrits ont été confirmées par des techniques spectroscopiques et spectrométriques usuelles.

Les produits de départ utilisés sont des produits connus ou préparés selon des modes opératoires connus.

-7-

Par composé  $(4a\alpha,8a\alpha)$ , on entend composé dont la jonction de cycle correspondante est de configuration cis.

Par composé  $(3\alpha,5\alpha)$ , on entend composé dont la jonction de cycle correspondante est de configuration cis.

Par composé  $(4a\beta,8aa)$ , on entend composé dont la jonction correspondante de cycle est trans.

Par composé  $(3\alpha,5\beta)$ , on entend composé dont la jonction correspondante de cycle est trans.

#### Exemple 1:

## 8-(1-Azocanyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

Un mélange de 0,02 mole (4,10 g) de 3-amino-2-azocanopyridine et de 0,02 mole d'isothiocyanate d'éthoxycarbonyle est agité à température ambiante pendant 3 heures dans 100 ml de DMF; on obtient ainsi la thiourée de formule (IV) qu'il n'est pas nécessaire d'isoler.

La solution est refroidie à O°C et est saturée par 2,5 eq de di n-propylamine et on ajoute 0,02 mole de chlorure mercurique; au bout de 15 minutes, le bain de glace est enlevé et le mélange est agité à température ambiante pendant 3 heures (on observe toujours l'apparition du précipité noir dû à la formation de sulfure de mercure). Après avoir ajouté 150 ml d'acétate d'éthyle, la solution est filtrée sur célite et les solvants sont évaporés sous pression réduite. La N-éthoxycarbonylguanidine brute, ainsi obtenue est de nouveau dissoute dans 50 ml de DMF et chauffée à reflux pendant 2 heures. Après avoir filtré à chaud la solution afin d'éliminer les derniers restes de sel de mercure, la DMF est évaporée sous pression réduite. Le solide ainsi obtenu est repris dans un minimum d'acétonitrile, essoré sur fritté puis recristallisé dans d'acétonitrile.

#### Point de fusion: 172°C

25

-8-

## Exemple 2:

## 8-(4-Thiomorpholinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 1 mais en remplaçant la 3-amino-2-azocanopyridine par la 3-Amino-2-(4-thiomorpholinyl) pyridine, on obtient le produit du titre.

5 Point de fusion: 226°C

### Exemple 3:

10

15

8-((4a $\alpha$ ,8a $\alpha$ )-Octahydro-1(2H)-quinolinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 1 mais en remplaçant la 3-amino-2-azocanopyridine par la 2-(( $4a\alpha$ , $8a\alpha$ )-octahydro-1(2H)-quinolinyl)-3-pyridinamine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 215°C

#### Exemple 4:

8-((4a $\beta$ ,8a $\alpha$ )-Octahydro-1(2H)-quinolinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 1 mais en remplaçant la 3-amino-2-azocanopyridine par la 2-( $(4a\beta,8a\alpha)$ -octahydro-1(2H)-quinolinyl)-3-pyridinamine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 225°C

#### 20 **Exemple 5**:

6,8-Di(1-azépanyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 1, mais en remplaçant la 3-amino-2-azocanopyridine par la 3-amino-2,6-diazépanopyridine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 220°C

-9-

#### Exemple 6:

5

10

8-(1-Azépanyl)-2-(dipropylamino)-6-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-

En procédant comme dans l'exemple 1 mais en remplaçant la 3-amino-2-azocanopyridine par la 3-amino-2-azépano-6-(4-morpholinyl)pyridine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 250°C

#### Exemple 7:

8-(1-Azépanyl)-2,6-di(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 6 mais en remplaçant la di n-propylamine par la morpholine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 240°C

#### Exemple 8:

2-Amino-8- $[(3\alpha,5\beta)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

Stade A: N-éthoxycarbonyl-N-2 (3,5-diméthymorpholin-4-yl) pyridine

Un mélange de 0,02 mole de cis / trans 3-amino 2-[4-(3,5 diméthyl) morpholinyl] pyridine 15 (3,80g) et de 2,62g (0,02 mole) isothiocyanate d'éthoxycarbonyle est agité à température ambiante pendant 3 heures dans 100 ml de DMF. Le mélange obtenu est versé dans 200 ml d'eau. Le précipité qui se forme est essoré et lavé à l'éther de pétrole. Les isomères cis et trans sont séparés par chromatographie sur colonne (éluant éther / cyclohexane 55/45).

20 Stade B: 2-Amino-8-[ $(3\alpha,5\beta)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[(3,4-d)pyrimidin-(3H)one

0,002 mole de la cis thiourée obtenue au stade A est dissoute dans 100 ml de DMF et la solution ainsi formée est refroidie à 0°C puis saturée par l'ammoniac gazeux. On ajoute 0,002 mole (0,50g) de chlorure mercurique. Au bout de quinze minutes, le bain de glace est - 10 -

enlevé et le mélange agité à température ambiante pendant 3 heures. Après addition de 150 ml d'acétate d'éthyle, la solution est filtrée sur célite et les solvants évaporés sous pression réduite. Le précipité ainsi obtenu est à nouveau dissous dans 50 ml de DMF et chauffé à reflux pendant deux heures. Après filtration à chaud, la DMF est évaporée sous pression réduite. Le solide ainsi obtenu est repris dans un minimum d'acétonitrile, essoré sur fritté et recristallisé dans l'acétonitrile.

Point de fusion supérieure à 260°C

#### Exemple 9:

5

15

## 2-Amino-8-[ $(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En utilisant la trans N-éthoxycarbonyl-N'-2-[3-(3,5-diméthyl)morpholin-4yl)-pyridinthiourée obtenue stade A exemple 8 et en procédant comme dans l'exemple 8 stade B on obtient le produit du titre.

#### Exemple 10:

8-[(3\$\alpha\$,5\$\alpha\$)-3,5-Diméthylmorpholinyl]-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3\$H\$)-one

En procédant comme dans l'exemple 8 stade B mais en remplaçant l'ammoniac gazeux par 0,002 mole de di *n*-propylamine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 195°C

#### Exemple 11:

8- $[(3\alpha,5\beta)$ -3,5-Diméthylmorpholinyl]-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 9 et en remplaçant l'ammoniac gazeux par 0,002 mole de di *n*-popylamine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 173°C

#### 25 **Exemple 12**:

- 11 -

# 8-[(3 $\alpha$ ,5 $\alpha$ )-3,5-Diméthylmorpholinyl]-2-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 8 stade B mais en remplaçant l'ammoniac gazeux par 0,002 mole de morpholine, on obtient le produit du titre.

5 Point de fusion: 275°C

#### Exemple 13:

## 2-Amino-8-(1-azépanyl)-6-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 6, mais en remplaçant la di *n*-propylamine par l'ammoniac gazeux, on obtient le produit du titre.

#### 10 Sublimation à 260°C

#### Exemple 14:

## 8-Chloro-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 1 et en remplaçant la 3-amino-2-azocanopyridine par la 3-amino-2-chloropyridine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 180°C

#### Exemple 15:

## 2-(Dipropylamino)-8-(1-pyrrolidinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

En procédant comme dans l'exemple 1 et en remplaçant la 3-amino-2-azocano pyridine par la 3-amino-2-(1-pyrrolidinyl)pyridine, on obtient le produit du titre.

20 Point de fusion: 220°C

#### Exemple 16:

8-(3,4-Diméthoxyphényl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one

- 12 -

En procédant comme dans l'exemple 1 et en remplaçant la 3-amino-2-azocano pyridine par la 3-amino-2-(3,4-diméthoxyphényl)pyridine, on obtient le produit du titre.

Point de fusion: 202°C

10

15

#### ETUDE PHARMACOLOGIQUE

### 5 <u>Exemple A</u>: Screening sur un panel de Kinases

En utilisant des techniques classiques de screening mettant en œuvre les Kinases commercialement disponibles, les produits de l'invention ont montré d'intéressantes propriétés :

- activatrices de certaines Kinases pour plusieurs produits de l'invention.
- inhibitrices d'autres Kinases pour plusieurs produits de l'invention.
- potentialisatrices d'activateurs ou d'inhibiteurs de Kinases pour d'autres produits.

#### Exemple B: Activité hypolipémiante

Les produits de l'invention ont été testés in vivo chez la souris obèse ob/ob, utilisée comme modèle d'insulinorésistance associée à l'obésité. A titre d'exemple, le composé de l'Exemple 6 baisse significativement les triglycérides à 125 mg/kg per os, alors qu'avec la metformine, la même diminution est obtenue à 250 mg/kg per os.

Dans ce modèle, les composés de l'invention se sont donc révélés être de puissants hypolipémiants.

#### Exemple C: Etude de la toxicité aiguë

La toxicité aiguë a été appréciée après administration orale à des lots de 8 souris (26 ± 6 grammes) de doses croissantes de produit à étudier. Les animaux ont été observés à

intervalles réguliers au cours de la première journée et quotidiennement pendant les deux semaines suivant le traitement.

Il apparaît que les composés de l'invention sont totalement atoxiques.

## Exemple D: Composition pharmaceutique

5 Formule de préparation pour 1000 comprimés dosés à 5 mg

	Composé de l'exemple 8 5 g	5
	Hydroxypropylcellulose2 g	5
	Amidon de blé10	g
	Lactose	0 g
10	Stéarate de magnésium 3 g	5
	Talc	,

#### **REVENDICATIONS**

### 1. Composés de formule (I),

$$\begin{array}{c|c} R_4 & & \\ \hline \\ R_3 & N & \\ \hline \\ N & N & \\ \hline \\ R_2 & \\ \end{array} \qquad \qquad (I)$$

#### dans laquelle:

10

15

20

- 5 ➤ R<sub>1</sub> et R<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou forment ensemble avec l'atome d'azote qui les porte un hétérocycle,
  - ➤ R<sub>3</sub> représente un atome d'halogène, un groupement alkoxy, un groupement aryle éventuellement substitué, ou un groupement NR'<sub>1</sub>R'<sub>2</sub> avec R'<sub>1</sub> et R'<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentant un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou formant ensemble avec l'atome d'azote qui les porte un hétérocycle,
  - ➤ R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène ou un groupement N R"<sub>1</sub> R"<sub>2</sub> avec R"<sub>1</sub> et R"<sub>2</sub>, identiques ou différents, représentant un atome d'hydrogène, un groupement alkyle ou formant ensemble avec l'atome d'azote qui les porte un hétérocycle,

leur énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable,

#### étant entendu que :

- le terme alkyle désigne une chaîne hydrocarbonée, linéaire ou ramifiée, comprenant de 1 à 8 atomes de carbone,
- le terme alkoxy désigne un groupement alkyle oxy dont la chaîne alkyle, linéaire ou ramifiée, contient de 1 à 8 atomes de carbone,

10

20

- le terme aryle désigne un groupement phényle ou naphthyle,
- le terme hétérocycle désigne un système mono ou bicyclique, comprenant de 5 à 11 atomes de carbone, et pouvant contenir outre l'atome d'azote auquel sont liés R<sub>1</sub> R<sub>2</sub>, R'<sub>1</sub> R'<sub>2</sub>, ou R"<sub>1</sub> R"<sub>2</sub> un ou deux autres hétéroatomes choisis parmi oxygène, soufre et azote, ce système hétérocyclique pouvant être substitué par un, deux, ou trois groupements alkyle,
- le terme substitué affectant le groupement aryle signifie que les groupements phényle ou naphthyle sont substitués par un, deux, ou trois groupements, identiques ou différents, choisis parmi les atomes d'halogène, les groupements alkyle, alkoxy, polyhalogénoalkyle, et hydroxy, étant entendu que par polyhalogénoalkyle on entend une chaîne carbonée, linéaire ou ramifiée, contenant de 1 à 3 atomes de carbone et de 1 à 7 atomes d'halogène.
- 2. Composés de formule (I') selon la revendication 1,

$$R_4$$
 $NH$ 
 $R_1$ 
 $R_2$ 
 $R_2$ 
 $R_3$ 
 $R_4$ 
 $R_2$ 

leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

- 3. Composés de formule (I) selon la revendication 1, pour lesquels N R<sub>1</sub> R<sub>2</sub> représente un groupement NH<sub>2</sub>, un groupement di *n*-propylamine ou encore un groupement morpholine, leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
  - 4. Composés de formule (I') selon la revendication 2, pour lesquels NR<sub>1</sub>R<sub>2</sub> représente un groupement NH<sub>2</sub>, un groupement di *n*-propylamine ou encore une morpholine, leurs

10

15

20

- 16 -

énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

- 5. Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1 ou 3, pour lesquels R<sub>3</sub> représente un groupement 3,4-diméthoxyphényle, 3,5-diméthylmorpholine, thiomorpholine, azépine, perhydroquinoline, ou pyrrolidine, ou un atome de chlore, leur énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
- 6. Composés de formule (I') selon l'une quelconque des revendications 2 ou 4, pour lesquels R<sub>3</sub> représente un groupement 3,4-diméthoxyphényle, 3,5-diméthylmorpholine, thiomorpholine, azépine, perhydroquinoline, ou pyrrolidine, ou un atome de chlore, leur énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
- 7. Composés de formule (I) selon l'une quelconque des revendications 1, 3 ou 5, pour lesquels R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement morpholine, ou azépine, leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.
- 8. Composés de formule (I') selon l'une quelconque des revendications 2, 4 ou 6, pour lesquels R<sub>4</sub> représente un atome d'hydrogène, un groupement morpholine, ou azépine, leurs énantiomères, diastéréoisomères, tautomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.
- 9. Composé selon la revendication 1 choisis parmi :
- la 2-(dipropylamino)-8-(4-thiomorpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,
- la 8-(1-azocanyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,
- la 8-(( $4a\alpha$ , $8a\alpha$ )-octahydro-1(2H)-quinolinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-
- 4(3H)-one,

10

20

25

la 8-(( $4a\beta$ ,8a $\alpha$ )-octahydro-1(2H)-quinolinyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 6,8-di(1-azépanyl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8-(1-azépanyl)-2-(dipropylamino)-6-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8-(1-azépanyl)-2,6-di(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 2-amino-8-[ $(3\alpha,5\beta)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 2-amino-8-[ $(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8- $[(3\alpha,5\beta)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8-[ $(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]-2-(dipropylamino)pyrido[3,4- $\alpha$ ]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8- $[(3\alpha,5\alpha)$ -3,5-diméthylmorpholinyl]-2-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 2-amino-8-(1-azépanyl)-6-(4-morpholinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one,

la 8-chloro-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, la 2-(dipropylamino)-8-(1-pyrrolidinyl)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, et la 8-(3,4-diméthoxyphényl)-2-(dipropylamino)pyrido[3,4-d]pyrimidin-4(3H)-one, leurs tautomères et leurs sels d'addition à un acide pharmaceutiquement acceptable.

10. Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 1 caractérisé en ce que l'on utilise comme produit de départ les composés de formule (II) :

$$R_4$$
  $NH_2$   $R_3$   $NH_2$ 

dans laquelle:

 $R_3$  et  $R_4$  ont la même définition que dans la formule (I), que l'on condense avec un dérivé de formule (III) :

$$S = C = N - C (O) OR_{20}$$
 (III)

avec R<sub>20</sub> représentant un groupement alkyle ou arylalkyle,

÷.

5

15

20

25

- 18 -

pour conduire à un dérivé de formule (IV) :

$$R_4$$
 $R_3$ 
 $NHC- NH COOR_{20}$ 
 $(IV)$ 

dans laquelle:

R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>20</sub> ont la même signification que précédemment, dérivé de formule (IV), qui se condense en présence d'un sel métallique avec l'amine (V):

 $HNR_1R_2$ 

dans laquelle:

 $R_1$  et  $R_2$  ont la même signification que dans la formule (I), pour conduire à un composé de formule (I),

- qui peut-être, le cas échéant, purifié selon une technique classique de purification,
- dont on sépare, le cas échéant, les stéréoisomères selon une technique classique de séparation,
  - que l'on transforme, si l'on le souhaite, en ses sels d'addition à un acide ou une base pharmaceutiquement acceptable.
  - 11. Composition pharmaceutique contenant comme principe actif au moins un composé selon quelconque des revendications 1 à 9, seul ou en combinaison avec un ou plusieurs excipients ou véhicules inertes, non toxiques, pharmaceutiquement acceptables.
  - 12. Composition pharmaceutique selon la revendication 11 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications de 1 à 9 utiles pour la fabrication de médicaments traitant ou prévenant le cancer, le diabète de type II non insulinodépendant, l'obésité, l'hyperlipidémie, l'hypercholestérolémie et leurs complications cardiovasculaires, l'arthrose, l'hypertension artérielle.
  - 13. Composition pharmaceutique selon la revendication 11 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications de 1 à 9 utiles pour la fabrication de médicaments traitant ou prévenant le diabète de type II et ses complications cardiovasculaires.

- 14. Composition pharmaceutique selon la revendication 11 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications de 1 à 9 utiles pour la fabrication de médicaments traitant ou prévenant le cancer.
- 15. Composition pharmaceutique selon la revendication 11 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications de 1 à 9 utiles pour la fabrication de médicaments traitant l'arthrose.
- 16. Composition pharmaceutique selon la revendication 11 contenant au moins un principe actif selon l'une quelconque des revendications de 1 à 9 utiles pour la fabrication de médicaments traitant l'hypertension artérielle.

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 03/03274 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO7D471/04 A61k A61K31/505 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) CO7D A61K Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included. In the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used) EPO-Internal, WPI Data, EMBASE, BIOSIS, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category ° Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α US 6 060 477 A (PAMUKCU RIFAT ET AL) 1-16 9 May 2000 (2000-05-09) Revendication 12; formule (I); ex. 69 Α WO 98 02438 A (COCKERILL GEORGE STUART 1-16 ;GUNTRIP STEPHEN BARRY (GB); GLAXO GROUP L) 22 January 1998 (1998-01-22) Revendications 1,3,15,18, 26-38; formules (I), (VI) et (VII); p. 34, 1. 15-18; p. 45, 1. 26-33 Α WO 98 05661 A (PFIZER ; CHEN YUHPYNG LIANG 1-16 (US)) 12 February 1998 (1998-02-12) Revendications 1-26; formules (I), (II) and (III) Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "Y" document of particular relevance; the claimed Invention cannol be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person sidiled "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "&" document member of the same patent family Date of the actual completion of the International search Date of mailing of the international search report 23 March 2004 14/04/2004 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

Fax: (+31-70) 340-3016

Kirsch, C

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

PCT/FR 03/03274

Category* Ciation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages  A US 6 313 292 B1 (DENNY WILLIAM A ET AL) 6 November 2001 (2001-11-06) Revendications 1-2; formules (I) and (VI); col. 1, 1. 16-22  A J.H. MAGUIRE: "The Synthesis of a Pyrido'3,4-d!pyrimidine Analog of Pteroic Acid" J. HET. CHEM., vol. 16, 1979, pages 133-136, XP002233960 Composés 9 et 12; p. 134, col. de droite, fin du 2nd paragraphe  Relevant to claim No.  1-16  1-16
A US 6 313 292 B1 (DENNY WILLIAM A ET AL) 6 November 2001 (2001-11-06) Revendications 1-2; formules (I) and (VI); col. 1, 1. 16-22  A J.H. MAGUIRE: "The Synthesis of a Pyrido'3,4-d!pyrimidine Analog of Pteroic Acid" J. HET. CHEM., vol. 16, 1979, pages 133-136, XP002233960 Composés 9 et 12; p. 134, col. de droite,
6 November 2001 (2001-11-06) Revendications 1-2; formules (I) and (VI); col. 1, 1. 16-22  J.H. MAGUIRE: "The Synthesis of a Pyrido'3,4-d!pyrimidine Analog of Pteroic Acid" J. HET. CHEM., vol. 16, 1979, pages 133-136, XP002233960 Composés 9 et 12; p. 134, col. de droite,
Pyrido'3,4-d!pyrimidine Analog of Pteroic Acid" J. HET. CHEM., vol. 16, 1979, pages 133-136, XP002233960 Composés 9 et 12; p. 134, col. de droite,

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/FR 03/03274

	document search report		Publication date		Patent family member(s)		Publication date
US 60	60477	Α	09-05-2000	US	6391885	B1	21-05-2002
WO 98	02438	Α	22-01-1998	AT	249458		15-09-2003
				AU	3443997	A	09-02-1998
				BR	9710359		17-08-1999
				CA	2260061		22-01-1998
				CN	1230187		29-09-1999
				CZ	9900089		16-06-1999
				DE	69724789		16-10-2003
				WO	9802438		22-01-1998
				ΕP	1304110	A2	23-04-2003
				ΕP	0912570	A1	06-05-1999
				HR	970371		31-08-1998
				ID	19403		09-07-1998
				ĴΡ	2000514445		31-10-2000
				KR	2000023812		25-04-2000
				NO	990124		11-03-1999
•				PL	331221		05-07-1999
				TR	9900049	T2	21-04-1999
				US	6174889		16-01-2001
				ZA	9706146		11-01-1999
WO 98	305661	A	12-02-1998	 AP	1096	Δ	26-08-2002
50	00001	••	12 02 1770	AT		Ť	15-03-2003
				AU	709203		26-08-1999
							25-02-1998
				AU	3356397		
				BG	103143		30-09-1999
				BR	9710808		17-08-1999
				CA	2262692		12-02-1998
				CN	1227552	A .B	01-09-1999
	•			CZ		A3	12-01-2000
				DE	69719193		27-03-2003
				DĒ	69719193		25-09-2003
				DK	920429		12-05-2003
							27-02-2003
				EA	3188		
				EP	0920429		09-06-1999
				ES	2191183		01-09-2003
				HK	1021734		02-05-2003
				HR	970432		31-08-1998
				WO	9805661	A1	12-02-1998
				ĪD	17980		12-02-1998
				ĴP	2000501116		02-02-2000
				JP	3345021		18-11-2002
				KR	2000029843		25-05-2000
			•	NO	990544		31-03-1999
				NZ	333727		29-09-2000
				PL	331602	A1	02-08-1999
				SI	920429		30-06-2003
				SK	14099		16-05-2000
				TR	9900228		22-03-1999
				TW	550265		01-09-2003
				US	6492520		10-12-2002
				ZA	9706954 	Α	05-02-1999
	313202	B1	06-11-2001	AU	1526197	Α	11-08-1997
US 63	JIJEJE						
US 63	313232			WO	9726259	A1	24-07-1997

#### RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 03/03274

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7D471/04 A61K31/505

Seion la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois seion la classification nationale et la CIB

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultée (système de classification sutvi des symboles de classement) C1B  $^7$  C07D A61K

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, EMBASE, BIOSIS, PAJ, CHEM ABS Data

C. DOCUM	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
A	US 6 060 477 A (PAMUKCU RIFAT ET AL) 9 mai 2000 (2000-05-09) Revendication 12; formule (I); ex. 69	1–16
A	WO 98 02438 A (COCKERILL GEORGE STUART; GUNTRIP STEPHEN BARRY (GB); GLAXO GROUP L) 22 janvier 1998 (1998-01-22) Revendications 1,3,15,18, 26-38; formules (I), (VI) et (VII); p. 34, 1. 15-18; p. 45, 1. 26-33	1-16
A	WO 98 05661 A (PFIZER ;CHEN YUHPYNG LIANG (US)) 12 février 1998 (1998-02-12) Revendications 1-26; formules (I), (II) and (III)/	1-16

Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont tridiqués en annexe
'A' document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent  'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date  'L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  'O' document se référant à une d'unigation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  'P' document publié avant la date de dépôt international, mais	<ul> <li>"T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cilé pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention</li> <li>"X' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré Isolément</li> <li>"Y' document particulièrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinalson étant évidente pour une personne du métier</li> <li>"&amp;' document qui fait partie de la même famille de brevets</li> </ul>
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée	Date d'expédition du présent rapport de recherche Internationale
23 mars 2004	14/04/2004
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2	e Fonctionnaire autorisé
NL – 2280 HV Filjswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Kirsch, C

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 03/03274

		PCI/FR US	
C.(sulte) DO	DCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie °	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages	pertinents	no. des revendications visées
A	US 6 313 292 B1 (DENNY WILLIAM A ET AL) 6 novembre 2001 (2001-11-06) Revendications 1-2; formules (I) and (VI); col. 1, 1. 16-22		1–16
A .	J.H. MAGUIRE: "The Synthesis of a Pyrido'3,4-dipyrimidine Analog of Pteroic Acid"  J. HET. CHEM., vol. 16, 1979, pages 133-136, XP002233960 Composés 9 et 12; p. 134, col. de droite, fin du 2nd paragraphe		1-16

Formulaire PCT/ISA/210 (suite de la deuxième feuille) (Jenvier 2004)

## RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renselgnements relatifs aux membres de familles de brevets

PCT/FR 03/03274

	<del></del>	Date de		Membre(s) de la	Date de
Document brevet cité rapport de recherch	е	publication		famille de brevet(s)	publication
US 6060477	A	09-05-2000	US	6391885 B1	21-05-2002
WO 9802438	Α	22-01-1998	AT	249458 T	15-09-2003
	• • •		AU	3443997 A	09-02-1998
			BR	9710359 A	17-08-1999
			CA	2260061 A1	22-01-1998
			CN	1230187 A	29-09-1999
			CZ	9900089 A3	16-06-1999
			DE	69724789 D1	16-10-2003
			WO	9802438 A1	22-01-1998
			EP	1304110 A2	23-04-2003
			EP	0912570 A1	06-05-1999
			HR	970371 A1	31-08-1998
			ID	19403 A	09-07-1998
			JР	2000514445 T	31-10-2000
			KR	2000023812 A	25-04-2000
			NO	990124 A	11-03-1999
			PL	331221 A1	05-07-1999
			TR	9900049 T2	21-04-1999
			ÜS	6174889 B1	16-01-2001
			ZA	9706146 A	11-01-1999
WO 9805661	A	12-02-1998	AP	1096 A	26-08-2002
WO 3003001	•	12 02 1330	ΑT	232863 T	15-03-2003
			ΑÜ	709203 B2	26-08-1999
			ΑŬ	3356397 A	25-02-1998
			BG	103143 A	30-09-1999
			BR	9710808 A	17-08-1999
			CA	2262692 A1	12-02-1998
			CN	1227552 A ,B	
			CZ	9900411 A3	12-01-2000
			DE	69719193 D1	27-03-2003
			DE	69719193 T2	25-09-2003
			ĎK	920429 T3	12-05-2003
			EA	3188 B1	27-02-2003
			EP	0920429 A1	09-06-1999
			ES.	2191183 T3	01-09-2003
			HK	1021734 A1	02-05-2003
			HR	970432 A1	31-08-1998
			WO	9805661 A1	12-02-1998
			ID	17980 A	12-02-1998
			JP	2000501116 T	02-02-2000
			JP	3345021 B2	18-11-2002
			KR	2000029843 A	25-05-2000
			NO	990544 A	31-03-1999
			NZ	333727 A	29-09-2000
				331602 A1	02-08-1999
			PL		30-06-2003
			SI	920429 T1	16-05-2000
			SK	14099 A3	
			TR	9900228 T2	22-03-1999 01-09-2003
			TW	550265 B	
			US ZA	6492520 B1 9706954 A	10-12 <b>-</b> 2002 05-02 <b>-</b> 1999
IIC 6212202	B1	06-11-2001	AU	1526197 A	 11-08-1997
US 6313292	DI	00-11-5001	WO	9726259 A1	24-07-1997
					17-07-1997
			ZΑ	9700056 A	/=   /=   \uu /

Formulaire PCT/ISA/210 (ennexe femilles de brevets) (Janvier 2004)